PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-085752

(43) Date of publication of application: 07.04.1998

(51)Int.CI.

C02F 1/461

C02F 3/34

(21)Application number: 08-243598 (71)Applicant: NKK CORP

(22) Date of filing: 13.09.1996 (72) Inventor: TSUBONE TOSHIAKI

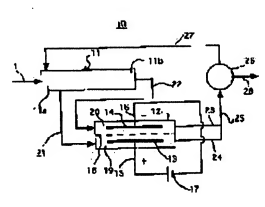
TAKECHI TATSUO

(54) WASTEWATER TREATMENT METHOD

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enable the removal of nitrogen components in wastewater with space and energy saved.

SOLUTION: Received water is introduced into a biological reaction tank 11. By the treatment in the first stage 11a of the reactor 11, most of carbonaceous pollutants are removed, and part of a mixture of primary treatment water in a stage in which ammonia is not yet oxidized practically and activated sludge is introduced into the anode chamber 19 of an electrode reaction tank 19 through an anode side inflow channel 21. Besides, in the latter stage 11b of the biological reaction tank 11, the oxidation of ammoniacal nitrogen by microorganisms takes place mainly. Secondary treatment water treated in the first stage 11a or the latter stage 11b is introduced into the cathode chamber 20 of the electrode reaction tank 12 through a cathode side inflow channel 22. In the reaction tank 12, direct current voltage is applied between the anode 13 and the cathode 14 through wirings 15, 16 to electrolyze the primary and secondary treatment water.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-85752

(43)公開日 平成10年(1998) 4月7日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ			
C02F	1/461		C 0 2 F	1/46	101A	
	3/34	101		3/34	101A	

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 14 頁)

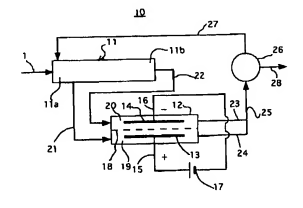
(21)出顧番号	特顧平8-243598	(71)出願人	000004123 日本網管株式会社		
(22)出顧日	平成8年(1996)9月13日		東京都千代田区丸の内一丁目1番2号		
		(72)発明者	局後明		
			東京都千代田区丸の内一丁目1番2号 日 本鋼管株式会社内		
		(72)発明者	武智 辰夫		
		((3)2)	東京都千代田区丸の内一丁目1番2号 日本銅管株式会社内		
		(74)代理人	弁理士 鈴江 武彦 (外4名)		
		I			

(54) 【発明の名称】 廃水処理方法

(57)【要約】

【課題】 省ペースおよび省エネルギーで廃水中の窒素 成分の除去を可能とする廃水処理方法を提供する。

【解決手段】 流入水1を生物反応槽11に導入する。生物反応槽11の前段部11aにおける処理により、炭素質の汚濁物質がおおむね除去され、アンモニアの酸化がほとんど起とっていない段階の1次処理水および活性汚泥の混合物の一部を、陽極側流入管路21を経て、電極反応槽12の陽極室19に導入する。一方、生物反応槽11の後段部11bでは、主に微生物によるアンモニア態窒素の酸化が行われる。前段部11aないし後段部11bで処理された2次処理水は、陰極側流入管路22を経て、電極反応槽12の陰極室20に導入する。電極反応槽12では、陽極13および陰極14の間に電源17からそれぞれ配線15、16を介して直流電圧を印加し、1次および2次処理水に電流を流して電気分解を行う。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 廃水を生物反応槽に導入して前記廃水に 生物処理を施す工程と、

電極反応槽内に陽極としてのアンモニア態窒素を窒素ガ スに酸化する能力を有する電極または塩素イオンを塩素 ガスに酸化する能力を有する電極と陰極として水を水素 ガスに還元する能力を有する電極または硝酸態窒素およ び/または亜硝酸態窒素を窒素ガスに還元する能力を有 する電極をそれぞれ配置し、前記生物反応槽で生物処理 および前記陰極の間に電圧を印加して前記廃水の電気分 解を行い、前記陽極において前記廃水中のアンモニア態 窒素を窒素ガスに酸化すると共に、前記陰極において前 記廃水中の硝酸態窒素および/または亜硝酸態窒素を窒 素ガスに還元する工程とを具備することを特徴とする廃 水処理方法。

【請求項2】 前記電極反応槽内に、電気を通すが廃水 中の水分子、固形物、アンモニア態窒素および硝酸態窒 素および/または亜硝酸態窒素を実質的に透過しない導 に隔てる請求項1記載の廃水処理方法。

【請求項3】 前記陽極側に前記生物処理槽で処理を受 けた前記廃水のうちアンモニア態窒素を含むがその他の 還元性物質を実質的に含まない処理水を導入し、前記陰 極側に前記生物処理槽で処理を受けた前記廃水のうち窒 素成分を硝酸態窒素および/または亜硝酸態窒素の形で 含む処理水を導入する請求項2記載の廃水処理方法。

【請求項4】 前記生物処理槽の前段部から取り出した 処理水を前記陽極側に、前記生物処理槽の後段部から取 り出した処理水を前記陰極側にそれぞれ導入する請求項 30 2 記載の廃水処理方法。

【請求項5】 前記生物処理槽が好気部および嫌気部か らなる請求項1記載の廃水処理方法。

【請求項6】 前記電極反応槽内に、電気を通すが廃水 中の水分子、固形物、アンモニア態窒素および硝酸態窒 素および/または亜硝酸態窒素を実質的に透過しない導 電性隔膜を配し、前記電極反応槽を陽極側および陰極側 に隔てる請求項5記載の廃水処理方法。

【請求項7】 前記生物処理槽の前記好気部から取り出 した処理水を前記電極反応槽の前記陽極側に導入し、前 40 記生物処理槽の前記嫌気部から取り出した処理水を前記 電極反応槽の前記陰極側に導入する請求項6記載の廃水 処理方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、廃水処理方法に関 する。

[0002]

【従来の技術】従来、汚水中から窒素成分を除去する方 法としては、生物学的方法や物理化学的方法が用いられ 50 る。いずれの場合にも、設備コストの増大を避けること

ている。とれらのうち生物学的方法は、アンモニア態窒 紫を酸化する能力を有する微生物の作用を利用して、廃 水中のアンモニア態窒素を、亜硝酸態窒素または硝酸態 窒素(以下、NOx-Nと記す)まで酸化した後、NO x-Nを還元する能力を有する微生物の作用を利用し て、廃水中のNOx-Nを窒累ガスに還元して、大気中 に放散させる方法(以下、方法!という)である。

【0003】かかる生物学的方法では、NOx-Nを窒 素ガスに還元するに当たって還元剤が必要である。例え を受けた前記廃水を前記電極反応槽に導入し、前記陽極 10 ば、水の電気分解によって陰極で発生する水素ガスを還 元剤として利用する方法(以下、方法IIという)の研究 (水環境学会誌、vol.17,No.10,pp.623-631)が行われ ている。また、NOx-Nを電解還元して窒素ガスに処 理する方法(以下、方法III という)(特開平2-17 2590号公報)も知られている。

【0004】また、物理化学的な処理方法としては、T i/Pt等の材料を用いた電極を陽極として用い、廃水 を電気的に処理することによって廃水中のアンモニア態 窒素を窒素ガスに直接酸化する方法(以下、方法IVとい 電性隔膜を配し、前記電極反応槽を陽極側および陰極側 20 う)の研究が行われている(Water Research,vol.29,N o.2,pp.517-524,(1995))。また、水の電気分解により 発生する次亜塩素酸を利用して、アンモニアを処理する 方法(以下、方法Vという)(中村文雄ら訳、"廃水の 髙度浄化法"、p.224,pp.205-206(1975))も公知であ る。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】上述の生物学的な処理 方法は、生物反応を利用しているために、反応速度が小 さく、反応に長時間を要し、反応時間を短縮するために は反応槽容積を大きくする必要がある。以下、この問題 をより具体的に説明する。図10は、従来の標準活性汚 泥法と呼ばれる生物学的廃水処理のフローを示す。との 方法では、流入水161は、活性汚泥が収容された好気 処理のための反応槽162に流入され、次いで、活性汚 泥を含む処理水163を沈殿池164に導入する。沈殿 池164で活性汚泥を沈殿させて処理水163から分離 する。回収された活性汚泥165は反応槽162に戻さ れ、一方、処理水166は放流される。この方法は、現 在の廃水処理の主流であるが、主に炭素質の汚濁物質の 除去を目的として設計されたもので、現在の施設では、 アンモニア態窒素の除去には反応時間が不足しており、 アンモニア憩窒素の酸化率が小さいという問題がある。 すなわち、廃水の生物学的な処理では、まず、炭素質の 汚濁物質の分解が起とった後、アンモニア態窒素の酸化 が行われる。しかし、現状の設備は炭素質の汚濁物質の 分解を目的として設計されている。このため、現存の施 設において、アンモニア態窒素の酸化を向上させるため には、反応槽162を拡張する必要があり、また、新規 設備の設計では大型の反応槽162を採用する必要があ

ができない。また、標準活性汚泥法は、反応槽162全 体が好気条件であるため、無酸素の部分が存在せず、N Ox-Nを窒素ガスに還元することができず、処理水1 66中にNOx-Nが残留する不都合がある。

【0006】図11は、従来の硝化-内生脱窒法と呼ば れる生物学的処理のフローである。この方法では、流入 水171は、反応槽172の活性汚泥が収容された好気 処理のため好気部173に流入され、次いで嫌気処理の ための嫌気部174に導入される。この後、活性汚泥を 含む処理水175は沈殿池176に導入される。沈殿池 10 176で活性汚泥を沈殿させて処理水175から分離す る。回収された活性汚泥177は好気部173に戻さ れ、一方、処理水178は放流される。この方法では、 反応槽172の前段の好気部173を好気条件としてア ンモニア態窒素をNOx-Nまで酸化した後に、後段の 嫌気部174を無酸素条件とすることにより、NOx-Nを窒素ガスに還元するものである。しかし、生物の反 応速度が小さいために、巨大な反応槽172 (滞留時間 として20~24時間程度)を必要とする。

【0007】図12は、硝化液循環法とよばれる生物学 20 的処理のフローである。この方法では、流入水181 は、反応槽182の嫌気部183に流入され、次いで好 気部184に導入される。処理水と活性汚泥の混合液1 89は嫌気部183に戻される。この後、活性汚泥を含 む処理水185は沈殿池186に導入される。沈殿池1*

 $H_1 O + e^- \rightarrow 1/2 H_1 + OH^-$ 式(1) および(2) から1モルのNOx-Nを窒素ガ スに還元するためには、10ファラデーの電気量が必要 であることが判る。従って、電圧を3 Vと仮定すると、 NOx-N濃度が25mg/リットルの廃水1m³を処 30 理するのに必要な電力量は、O. 72KWHと計算され る。この値は、生物学的な窒素除去方法における処理プ ロセス全体(ポンプ類、ブロワー等)での消費電力が O. 5KWH程度であるととを考えると非常に大きな値 であり、よって方法 I は、エネルギー消費の面から問題※

 $2NH_1 + 6OH^- \rightarrow N_1 + 6H_1 O + 6e^-$

との式(3)から、1モルのアンモニア態窒素を窒素ガ スに酸化するためには、3ファラデーの電気量が必要で あることが判る。従って、電圧を3 V と仮定すると、ア するのに必要な電力量は0.22KWHと計算される。 一方、従来の窒素除去型ではない生物処理プロセスの消 費エネルギーは0.2~0.4KWH/m³とされてい る。故に、との生物処理プロセスの消費エネルギーに上 述の電気量を加算すると、方法IVにおける総消費エネル ギーは、0.42~0.62KWH/m'となる。この 値は、生物学的な窒素除去方法における処理プロセス全 体(ポンプ類、ブロワー等)での消費電力である0.5 KWH程度と比べて大差無い値ではあるが、現段階で は、電流効率は20%程度以下と小さい値しか得られ

*86で活性汚泥を沈殿させて処理水185から分離す る。回収された活性汚泥187は好気部183に戻さ れ、一方、処理水188は放流される。この方法では、 反応槽182の後段の好気部184を好気条件としてア ンモニア態窒素をNOx-Nまで酸化した後に、処理水 と活性汚泥の混合液189を前段の嫌気部183に循環 し、嫌気部183で無酸素条件下で、NOx-Nを窒素 ガスに還元する。しかし、巨大な反応槽182(滞留時 間として16~20時間程度)を必要とする。

【0008】また、この方法では、好気部184で生成 したNOx-Nの一部は、嫌気部183に循環されずに 処理水185となるため、理論上、高い窒素除去率を得 るためには、循環比を髙める必要がある。しかしなが ら、循環比を髙めることは循環ポンプの消費エネルギー の増大につながる。また、残りの流入水185は嫌気部 183に循環されずに系外へ排出されるため、処理水 1 88中にNOx-Nが残留し、100%の窒素除去率は 得られない。また、生物学的処理方法の共通の問題点と して、生物反応の速度を制御することは難しく、流入水 の水量や水質の変動に対して弱いという点が挙げられ

【0009】また、方法IIでは、陰極での水素の生成反 応は下式(1)で、発生した水素とNOx-Nの反応は 下式(2)で表される。

(1)

※がある。

【0010】さらに、方法IIでは、陽極に炭素材が用い られている。とのため、陽極では、発生する酸素によっ て炭素材が二酸化炭素に変わる反応が起こっているだけ で、陽極は、廃水の処理には利用されていない。方法II I についても、方法IIと同様の問題が認められる。 【0011】また、方法IVでは、陽極での反応は下式 (3) に従うとされている。

$$O + 6e^{-}$$
 (3)

ず、やはりエネルギー消費の面から問題がある。さら に、廃水中に、アンモニア態窒素以外の還元生物質が存 在すると、その酸化のために電力が消費されるため、ア ンモニア態窒素濃度が25mg/1の廃水1m′を処理 40 ンモニア態窒素の処理の見かけの電流効率はさらに小さ い値となる。また、陰極から水素が発生するが、この水 素を積極的に処理に利用しようとした例はない。なお、 従来技術Vにおいても、消費エネルギーは大きく、陰極 から発生する水素を積極的に処理に利用しようとした例 はない。また、陽極でアンモニア態窒素をNOx-Nに 酸化した後、陽極処理水を陰極側に導入し、陰極でNO x-Nを窒素ガスに処理する方法(以下、方法VIとい う) (特開平第6-182344号公報) も公知であ る。しかし、この方法では、窒素ガスよりさらに酸化さ 50 れた形態のNOx-Nまでいったん酸化し、そのNOx

-Nを、還元処理することとなるため、消費エネルギー は従来技術IVと比較して、さらに大きなものとなる。

【0012】本発明は、かかる点に鑑みてなされたもの であり、反応槽の容積が小さく、かつ、処理水の水質の 変動が小さくかつ消費エネルギーの小さい廃水中の窒素 成分の除去を可能とする廃水処理方法を提供する。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明は、廃水を生物反 応槽に導入して前記廃水に生物処理を施す工程と、電極 反応槽内に陽極としてのアンモニア態窒素を窒素ガスに 10 酸化する能力を有する電極または塩素イオンを塩素ガス に酸化する能力を有する電極と陰極として水を水素ガス に還元する能力を有する電極または硝酸態窒素および/ または亜硝酸態窒素を窒素ガスに還元する能力を有する 電極をそれぞれ配置し、前記生物反応槽で生物処理を受 けた前記廃水を前記電極反応槽に導入し、前記陽極およ び前記陰極の間に電圧を印加して前記廃水の電気分解を 行い、前記陽極において前記廃水中のアンモニア態窒素 を窒素ガスに酸化すると共に、前記陰極において前記廃 水中の硝酸態窒素および/または亜硝酸態窒素を窒素ガ 20 スに還元する工程とを具備することを特徴とする廃水処 理方法を提供する。

[0014]

【発明の実施の形態】以下、本発明の廃水処理方法の実 施形態を図面を参照して説明する。図1は、本発明の第 1 実施形態に係る廃水処理方法に用いられる廃水処理設 備を示す概略図である。図中11は生物反応槽である。 生物反応槽11は、標準活性汚泥法の反応槽である。生 物反応槽 1 1 の底部には散気手段が配置され、散気手段 から酸素含有ガス (例えば、空気) が吹き込まれ、生物 30 反応槽 1 1 の内部全体が好気条件になっている。 生物反 応槽 1 1 内には、炭素質の汚濁物質生物の分解能力を有 する微生物やアンモニアの酸化能力を有する微生物が浮 遊している。生物反応槽11には、処理前の廃水(以 下、流入水という) 1が供給されるようになっている。 【0015】一方、図1中12は、電極反応槽である。 電極反応槽12の内部には、一対の陽極13および陰極 14が互いに対向して配置されている。陽極13は、ア ンモニア態窒素を窒素ガスに酸化する能力を有する電極 する能力を有する電極は、例えば、表面を白金で被覆さ れたチタン電極(Ti/Pt電極)、表面を白金とイリ ジウムで被覆されたチタン電極(Ti/Pt/Іг)等

【0016】一方、陰極14は、水を水素ガスに還元す る能力を有する電極で構成される。この第1実施形態で は、陰極14は、表面に微生物が固定化された炭素電極 である。

【0017】上記陽極13および陰極14は、それぞれ

にそれぞれ接続されている。電極反応槽12内は、導電 性隔膜18により、陽極室19および陰極室20に分割 されている。との導電性隔膜18は、電気を通すが水分 子、固形物、アンモニア態窒素およびNOx-Nを実質 的に透過しない材質からなる。 導電性隔膜 18は、多く のメーカーから供給されているが、

- a) 異符号イオン間の選択透過性が高いこと、
- b)良好な電気伝導性を有すること、
- c)水の輸率が低いこと等の条件を満たすことが望まし

【0018】電極反応槽12の陽極室19には、陽極側 流入管路21が接続されている。この陽極側流入管路2 1の他端部は、生物反応槽11の前段部11aに接続さ れている。との陽極側流入管路21により、生物反応槽 11の前段部11aから、ここで処理を受けた廃水(以 下、1次処理水という)および活性汚泥の混合液の一部 が陽極室19に導入される。

【0019】一方、電極反応槽12の陰極室20には、 陰極側流入管路22が接続されている。との陰極側流入 管路22の他端部は、生物反応槽11の後段部11bに 接続されている。との陰極側流入管路22により、生物 反応槽11の後段部11bから、前段部11aおよび後 段部11bで処理をうけた廃水(以下、2次処理水とい う) および活性汚泥の混合物が陰極室22に導入され

【0020】電極反応槽12の陽極室19および陰極室 20の後段部には、それぞれ、流出管路23、24がそ れぞれ接続されている。これらの流出管路23、24は 一つの流出管路25に合流している。との流出管路25 の後流側端部は、沈殿池26まで達している。この沈殿 池26には、後述のように沈殿した活性汚泥を、生物反 応槽11の前段部11bに戻すための返送用管路27が 設けられている。

【0021】上述のような構成からなる廃水処理設備1 0を用いて次のような廃水処理が行われる。まず、流入 水1を生物反応槽11に導入する。生物反応槽11の前 段部11aでは、活性汚泥中の微生物による分解で炭素 質の汚濁物質がおおむね除去されるが、アンモニアの酸 化はほとんど起こらない。これは、炭素質の汚濁物質生 で構成されている。アンモニア態窒素を窒素ガスに酸化 40 物の分解能力を有する微生物の方が、アンモニアの酸化 能力を有する微生物より高い反応速度を有し、かつ、高 い酸素獲得能力を有すること、および、一部のアンモニ アを酸化する能力を有する微生物は、有機物が存在する 場合には、アンモニアより有機物を優先的に分解する性 質を持つことによる。

【0022】との生物反応槽11の前段部11aにおけ る処理により、炭素質の汚濁物質がおおむね除去され、 アンモニアの酸化がほとんど起こっていない段階の1次 処理水および活性汚泥の混合物の一部を、陽極側流入管 配線15、16を介して電源17の陽極側および陰極側 50 路21を経て、電極反応槽12の陽極室19に導入す

る.

【0023】一方、生物反応槽11の後段部11bで は、主に微生物によるアンモニア態窒素の酸化が行われ る。前段部11aないし後段部11bで処理された2次 処理水は、陰極側流入管路22を経て、電極反応槽12 の陰極室20に導入する。

【0024】電極反応槽12では、陽極13および陰極米

$$2NO_{*}^{-} + 2H^{+} + 5H_{*} \rightarrow$$

 $2NO_{3}^{-} + 2H^{+} + 5H_{2} \rightarrow N_{2} + 6H_{2} O$

 $2NH_{1} + 6OH^{-} \rightarrow N_{2} + 6H_{2} O + 6e^{-}$ (3)

一方、陽極13側では、下式(3)に示す反応が進行 ※ ※し、アンモニア態窒素が窒累ガスに酸化される。

このよう電極反応槽12の陽極室19および陰極室20 で処理された3次処理水および活性汚泥の混合物を、流 出管路23、24および流出管路25を順次介して沈殿 池26に導入する。沈殿池26では、混合物中に含まれ ている活性汚泥を沈殿させる。沈殿した活性汚泥を、返 送用管路27を介して生物反応槽11の前段部11aに

戻して再利用する。 沈殿池26で微生物が沈殿した後の 上澄み水は、最終処理水28として放流される。通常、 最終処理水28は、滅菌処理を施された後に放流され

【0026】上述のような本発明の第1実施形態に係る 廃水処理方法では、生物反応槽11の前段部11aか ら、前段部 1 1 a で炭素質の汚濁物質がおおむね除去さ れ、アンモニアの酸化がほとんど起こっていない段階の 1次処理水および活性汚泥の混合物の一部が抜き取られ ている。これにより、後段部1116に送られる廃水の量 が削減されるために、生物反応槽11の後段部11bで の廃水の滞留時間が長くなる。この結果、アンモニアの 生物学的な酸化処理に必要な反応時間を、比較的容積が 小さい生物反応槽でも十分に確保することができるの で、生物反応槽11でほぼ100%のアンモニア態窒素 の酸化が行われる。

【0027】このように後段部11bで処理される廃水 の量を少なくすること、言い換えれば、生物反応槽11 の水量負荷が軽減されることにより、アンモニア態窒素 の100%分解に必要な生物反応槽11の容積を小さく することが可能である。このため、現存の施設の容積が 足らないと考えられている反応槽においてもほぼ100 %のアンモニア態窒素の酸化が可能になる。また、新た に施設を建設する場合にも、設計段階で小型の生物反応 40 層を採用することが可能である。このように第1実施形 態に係る廃水処理方法によれば、廃水処理施設の設備コ ストを大幅に低減できる。

【0028】また、生物反応槽11の前段部11aから 抜き取られた処理水および汚泥の混合物については、電 極反応槽12の陽極室19において、この混合物中に豊 富に含まれているアンモニア態窒素が、上記式(3)に 従って、窒素ガスへ酸化される。一方、生物反応槽11 の後段部111から流出した、アンモニア態窒素をほと んど含まないがNOx-Nを含む2次処理水に対して

*14の間に電源17からそれぞれ配線15、16を介し て直流電圧を印加し、生物反応槽11からの1次および 2次処理水に電流を流して電気分解を行う。電極反応槽 12での電気分解により、陰極14側では、下記式 (1) および(2) に示す反応が進行し、NOx-Nが 分解される。

[0025]

(2)

は、電極反応槽12の陰極室20において、上記式 (1) および(2) に従って、NOx-Nが窒素ガスに 分解される。

【0029】とのように電極反応槽12では、上記式 (1)、(2)および(3)の反応が同時に進行する。 このため、電流が陽極13と陰極14の両方で利用され る。つまり、上記説明した通り、従来の方法I、IIで は、1モルのNOx-Nの還元に必要な水素を発生させ るために、10ファラデーの電流が必要であり、との電 20 流は陽極では有効利用されれていない。しかしながら、 この第1実施形態の方法では、陽極13はアンモニア態 窒素を窒素ガスに酸化する能力を有する電極で構成され ているため、との電流が陽極13でも有効利用される。 これにより、この第1実施形態の方法では、陽極13で の電力の利用効率を20%と仮定した場合、10ファラ デーの電流で1モルのNOx-Nの処理と同時に、0. 67モルのアンモニア態窒素の処理が可能となる。よっ て、窒素元素に着目すれば、方法I、IIでは1モルの窒 素の処理が行われた電力量によって、との第1実施形態 30 では1.67モルの窒素の処理が行われることとなる。 陽極13での効率が向上すればさらに大きな値となる。 以上説明したように、本発明の第1実施形態の廃水処理 方法によれば、従来の方法と比較して大幅な処理エネル ギーの削減が可能となる。

【0030】なお、陽極13および陰極14での電極反 応速度は、生物学的反応速度に比べて1オーダー以上大 きいので、比較的小型の電極反応槽11を採用できる。 このため、生物反応槽11および電極反応槽12を組み 合わせても、上記説明した生物反応槽11の小型化のメ リットは損なわれることがない。

【0031】また、電極反応速度は、電流を制御すると とにより自由にコントロール可能である。このため、流 入水1の量および性状に合わせて、または、実際の処理 水の水質と要求処理水質の関係から、電極反応槽12へ の1次および2次処理水の投入量、生物反応槽11の前 段部11aにおける1次処理水の取水位置並びに電気分 解の電流量および電圧の制御を行うことによって、処理 エネルギーをさらに低減できると共に、処理水の水質の 変動幅を小さくすることが可能である。

50 【0032】以上説明したように、本発明の第1実施形

(6)

態に係る廃水処理方法によれば、従来の廃水処理方法に 比べて、反応槽の容積を低減できるとともに、処理エネ ルギーを削減し、かつ、処理水の水質の変動幅を小さく できる。

9

【0033】次に、図2を参照して本発明の廃水処理方 法の第2実施形態について説明する。図2中の符号のう ち、図1に示す符号と同じものは、特に説明する場合を 除き、第1実施形態に関して説明した部材と同じものを 示す。

【0034】この第2実施形態に係る廃水処理方法で用 10 いられる廃水処理設備30では、第1実施形態と同様 に、標準活性汚泥法の生物反応槽11か用いられる。生 物反応槽11の前段部11aには、取水用管路31が接 続されている。との取水用管路31の出口側には、第1 沈殿池32が設けられている。第1沈殿池32には、上 澄み液を電極反応槽12の陽極室19に導入する陽極側 流入管路33が接続されている。また、第1沈殿池32 には、沈殿した活性汚泥を生物反応槽11の前段部11 aに送り返す第1返送用管路34が設けられている。

【0035】一方、生物反応槽11の後段部11bに は、送通用管路35が設けられ、この送通用管路35の 出口側には、第2沈殿池36が設けられている。との第 2沈殿池36には、上澄み液を電極反応槽12の陰極室 20へ導入するための陰極側流入管路37が設けられて いる。また、第2沈殿池36で沈殿した微生物を生物反 応槽11の前段部11aに送り返すための第2返送用管 路38が設けられている。

【0036】第2実施形態では、陰極14として、微生 物を固定した電極またはNOx-Nを窒素ガスに還元す 極室19および陰極室20の後段部には、それぞれ、流 出管路39、40が接続され、流出管路39、40は一 つの流出管路41に合流している。

【0037】上述のような廃水処理設備30を用いて次 のような廃水処理が行われる。まず、流入水1を生物反 応槽11に導入する。生物反応槽11の前段部11aか ら、炭素質の汚濁物質がおおむね除去され、アンモニア の酸化がほとんど起こっていない段階の1次処理水およ び活性汚泥の混合物の一部を、取水用管路31を介し て、第1沈殿池32に導入する。この第1沈殿池32に 40 の第2実施形態に係る廃水処理方法と同様である。 おいて、混合物中の活性汚泥を沈殿させる。第1沈殿池 32で得られた上澄み液を、陽極側流入管路33を経 て、電極反応槽12の陽極室19に導入する。一方、沈 殿した活性汚泥は、第1返送用管路34を介して、生物 反応槽11の前段部11aに送り返し、再利用する。 【0038】一方、生物反応槽11の後段部11bで

は、主に微生物によるアンモニア態窒素の酸化が行われ る。前段部11aないし後段部11bで処理された2次 処理水および活性汚泥の混合物を、送通用管路35を経 て、第2沈殿池36に導入する。この第2沈殿池36で 50 物反応槽11の前段部11aに返送して再利用するこ

は、混合物中の活性汚泥が沈殿させる。第2沈殿池36 で得られた上澄み液を、陰極側流入管路37を介して、 電極反応槽12の陰極室20に導入する。一方、第2沈 殿池36で沈殿した活性汚泥は、第2返送用管路38を 介して、生物反応槽 1 1 の前段部 1 1 a に送り返し、再 利用する。

【0039】電極反応槽12では、上澄み液に対して、 第1実施形態と同様に、電流を流して電気分解を行う。 電極反応槽12での電気分解により、陰極14側では、 上記式(1)および(2)に示す反応が進行し、NOx - Nが窒素ガスに還元される。一方、陽極13側では、 上式(3)に示す反応が進行し、アンモニア態窒素が窒 素ガスに酸化される。

【0040】とのよう電極反応槽12の陽極室19およ び陰極室20で処理された3次処理水を、流出管路3 9、40および流出管路41を順次介して、最終処理水 として放流させる。通常最終処理水は、滅菌処理を施さ れた後に放流される。

【0041】以上説明した第2実施形態に係る廃水処理 20 方法では、第1および第2沈殿池31、36において、 生物反応槽11からの混合液から微生物を含む活性汚泥 を沈殿除去しているので、電極反応槽12へ微生物は流 入しない。とのため、微生物の活性は、大電流を陽極1 3および陰極14の間に流すと低下することがあるが、 この第2実施形態では、陰極14として、NOx-Nを 窒素ガスに還元する能力を有する電極を用いた場合に は、電極反応槽12の中には微生物は関与しないので、 大電流を流しても問題ない。との結果、第2実施形態に 係る廃水処理方法は、生物反応槽11を小型化できる等 る能力を有する電極を用いている。電極反応槽12の陽 30 の第1実施形態の方法と同様の効果に加え、陽極13お よび陰極14の間に大電流を流し、電気反応槽12の処 理能力を増大させることができるという効果を奏する。 【0042】次に、図3を参照して本発明の廃水処理方 法の第3実施形態について説明する。図3中の符号のう ち、図1および図2に示す符号と同じものは、特に説明 する場合を除き、第1実施形態および第2実施形態に関 して説明した部材と同じものを示す。

> 【0043】図3に示す廃水処理設備50を用いた第3 実施形態に係る廃水処理方法は、以下の点を除き、上述

> ・生物反応槽11の後段部11bから流出した2次処理 水および活性汚泥の混合物を、陰極側流入管路42を介 して陰極室20に直接導入すること、および、

> ・陰極室20で電気分解を受けた2次処理水および活性 汚泥の混合物を、排出管路39の途中に設けられた第2 沈殿池43に導入し、この第2沈殿池43で混合物中の 活性汚泥を沈殿させ、上澄み液を陽極室19で電気分解 された3次処理水と共に最終処理水として放流し、か つ、沈殿した活性汚泥を第2返送用管路44を介して生

【0044】とのような第3実施形態に係る廃水処理方 法によれば、第2実施形態の方法と比較して、陰極14 自体に微生物を固定しなくとも、活性汚泥中に存在する 微生物によって処理ができるという利点がある。

【0045】以上説明した第1~第3実施形態に係る廃 水処理方法では、いずれも生物反応槽 1 1 に標準活性汚 泥法を適用した。しかし、例えば、回転円板法または流 動床法のような生物学的な好気性廃水処理方法を適用で

【0046】次に、本発明の第4実施形態に係る廃水処 理方法について説明する。図4は、第4実施形態に係る 廃水処理方法に用いられる廃水処理設備を示す概略図で ある。図4中61は、生物反応槽であり、硝化-内生脱 窒法を適用したものである。 生物反応槽61は、好気部 62と、好気部62の後段に設けられた嫌気部(無酸素 槽) 63を具備する。生物反応槽61の前段に設けられ た好気部62の底部には、散気装置(図示せず)が配置 されており、散気装置から酸素含有ガス(通常空気)が 吹き込まれ、好気部62内全体が好気条件下に置かれて 20 いる。一方、生物反応槽61の後段に設けられた嫌気部 63は、酸素含有ガスを吹き込まず撹拌だけを行うこと により、無酸素状態になっている。生物反応槽61の内 部には、炭素質の汚濁物質生物の分解能力を有する微生 物やアンモニアの酸化能力を有する微生物を含有する活 性汚泥が浮遊している。生物反応槽61には、処理前の 流入水1が供給されるようになっている。

【0047】一方、図4中64は電極反応槽である。電 極反応槽64の内部には、一対の陽極65および陰極6 6が互いに対向して配置されている。陽極65は、第1 30 実施形態と同様に、アンモニア態窒素を窒素ガスに酸化 する能力を有する電極で構成されている。一方、陰極6 6は、第1実施形態と同様に、水を水素ガスに還元する 能力を有する電極で構成される。

【0048】上記陽極65および陰極66は、それぞれ 配線67、68を介して電源69の陽極側および陰極側 にそれぞれ接続されている。電極反応槽64内は、導電 性隔膜70により、陽極室71および陰極室72に分割 されている。この導電性隔膜18は、第1実施形態と同 様に、電気を通すが廃水中の水分子、固形物、アンモニ 40 ア態窒素およびNOx-Nを実質的に透過しない材質か らなる。

【0049】生物反応槽61の好気部62の前段部62 aには、陽極側流入管路73が接続され、電極反応槽6 4の陽極室70へ通じている。また、生物反応槽61の 嫌気部63の前段部63aには、陰極側流入管路74の 一端部が接続されている。この陰極側流入管路74の他 端部は、電極反応槽64の陰極室72に接続されてい る。

【0050】さらに、生物反応槽61の嫌気部63の後 50 【0056】上述のように第4実施形態にかかる廃水処

段部63 bには、送通用管路75を介して沈殿池76が 接続されている。電極反応槽64の陽極室71および陰 極室72の後段部には、それぞれ、流出管路77、78 がそれぞれ接続されている。とれらの流出管路77、7 8は一つの流出管路79に合流している。この流出管路 79の後流側端部は、沈殿池76まで達している。沈殿 池76には、沈殿した活性汚泥を生物反応槽61の好気 部62に戻すための返送用管路80が設けられている。

【0051】上述のような構成からなる廃水処理設備6 10 0を用いて次のような廃水処理が行われる。まず、流入 水1を生物反応槽61の好気部62に導入する。好気部 62では、活性汚泥中の微生物の好気条件下での反応に より、流入水1中のアンモニア態窒素がNOx-Nまで 酸化される。さらに後段の嫌気部63では、微生物の嫌 気条件下での反応により、NOx-Nが窒素ガスに還元 される。

【0052】ととで、好気部62の前段部62aから、 炭素質の汚濁物質がおおむね除去され、アンモニアの酸 化がほとんど起こっていない段階の1次処理水および活 性汚泥の混合物の一部を、陽極側流入管路73を介して 電極反応槽64の陽極室71に導入する。また、嫌気部 63の前段部63aから、好気部62においてアンモニ ア態窒素がほとんど100%NOx-Nに酸化された段 階の2次処理水および活性汚泥の混合物の一部を、陰極 側流入管路74を介して電極反応槽64の陰極室72に 導入する。

【0053】また、嫌気部63から後段部63bまでの 間に、NOx-Nがほとんど100%窒素ガスに還元さ れた3次処理水および活性汚泥の混合物は、配送用管路 75を介して沈殿池76に導入する。

【0054】電極反応槽64では、陽極65および陰極 66の間に電源69からそれぞれ配線68、69を介し て直流電圧を印加し、生物反応槽61からの1次処理水 および2次処理水に電流を流して電気分解を行う。電極 反応槽64での電気分解により、陰極66側では、上記 式(1) および(2) に示す反応が進行し、NOx-N が窒素ガスに還元される。一方、陽極65側では、上記 式(3)に示す反応が進行し、アンモニア態窒素が窒素 ガスに酸化される。

【0055】とのように電極反応槽64の陽極室71お よび陰極室72で処理された処理水および活性汚泥の混 合物を、流出管路77、78および流出管路79を順次 介して沈殿池76に導入する。沈殿池76では、混合物 中の活性汚泥を沈殿させる。沈殿した活性汚泥を、返送 用管路80を介して生物反応槽61の好気部62に戻し て再利用する。一方、沈殿池26で活性汚泥が沈殿した 後の上澄み水は、最終処理水81として放流される。通 常、最終処理水81は、滅菌処理を施された後に放流さ れる。

理方法によれば、生物反応槽61の好気部62の前段部 62aから、炭素質の汚濁物質がおおむね除去され、ア ンモニアの酸化がほとんどおこっていない段階の1次処 理水および活性汚泥の一部を抜き取る。これにより、好 気部62の後段部62bに流入する水量が減少し、後段 部62bでの水の滞留時間が長くなる。このため、生物 反応槽61の好気部62の容積が従来のように小さくて も、後段部62bにおいて、廃水中のほぼ100%のア ンモニア態窒素が酸化され、窒素ガスとなる。

13

【0057】また、生物反応槽61の嫌気部63の前段 10 部63aからは、好気部62でアンモニア酸化処理を受 けた2次処理水および活性汚泥の混合物の一部を、陰極 側流入管路74を介して電極反応槽64の陰極室72に 導入する。これにより、嫌気部63で処理される水量が 低減され、無酸素の嫌気条件下の嫌気部63での廃水の 滞留時間が長くなる。との結果、嫌気条件下での微生物 による還元反応により、ほぼ100%のアンモニア憩室 素が還元され、窒素ガスになる。

【0058】好気部62の前段部62aおよび嫌気部6 次処理水に対しては、第1実施形態と同様に、それぞ れ、電極反応槽64の陽極室71および陰極室72で電 気分解による処理が施される。この電気分解では、第1 実施形態に関して説明した通り、上記式(1)、(2) および(3)の反応が同時に進行する。このため、電流 が陽極13と陰極14の両方で利用されるので、従来の 方法と比較して大幅に処理エネルギーを削減できる。

【0059】以上説明したように、この第4実施形態の 廃水処理方法によれば、第1実施形態で説明した活性汚 反応槽61の好気部62および嫌気部63において十分 な酸化および還元反応に必要な容積を小さくできるた め、従来の廃水処理方法と比較して、同等またはより小 さい生物反応槽を用いて、廃水中の汚濁物質を十分に除 去できる。また、電極反応槽64での電気分解の消費エ ネルギーも削減できる。

【0060】次に図5を参照して本発明の第5実施形態 に係る廃水処理方法について説明する。 図5中に示す符 号のうち、図4に示す符号と同じものは、特に説明する 場合を除き、第4実施形態に関して説明した部材と同じ 40 ものを示す。

【0061】との第5実施形に係る廃水処理方法で用い られる廃水処理設備90は、次の点が図4に示す廃水処 理設備60と相違する。第1に、生物反応槽61の好気 部62の前段部62aから1次処理水および活性汚泥の 混合物を抜き取るための陽極側流入管路73の途中に、 第2の沈殿池91が設けられている。また、沈殿池91 には、沈殿した活性汚泥を好気部62に送り返すための 返送用管路92が設けられている。

【0062】第2に、生物反応櫓61の嫌気部63の前 50 100は、第5実施形態の廃水処理設備90と異なり、

段部63 aから2次処理水および活性汚泥の混合物を抜 き取るための陰極側流入管路74の途中には、第3の沈 殿池93が設けられている。この沈殿池93には、返送 用管路94が接続され、との返送用管路94は、第2の 沈殿池91に接続された返送用管路92に合流してい

【0063】第3に、電極反応槽64の陽極室71およ び陰極室72にそれぞれ接続された流出管路77、78 は、流出管路95に合流し、電極反応槽64で処理され た水は、流出管路77、78および流出管路95を経 て、第1の沈殿池76からの水と共に、最終処理水81 として放出されるようになっている。

【0064】上述の廃水処理設備90を用いた第5実施 形態に係る廃水処理方法では、生物処理槽61の好気部 62の前段部62aから抜き取られた1次処理水および 活性汚泥の混合物を、陽極側流入管路72の途中に設け られた沈殿池91に導入し、この沈殿池91において混 合物中の活性汚泥を沈殿分離する。沈殿した活性汚泥 は、搬送用管路92を介して好気部62の前段部62a 3の前段部63aから抜き取られた1次処理水および2 20 に送り返して再利用に供する。一方、沈殿池91で活性 汚泥が分離された1次処理水を、陽極側流入管路72を 介して、電極反応槽64の陽極室71に導入する。

【0065】同様に、嫌気部63の前段部63aから抜 き取られた2次処理水および活性汚泥の混合物を、陰極 側流入管路74の途中に設けられた沈殿池93に導入 し、この沈殿池93において混合物中の活性汚泥を沈殿 分離する。沈殿した活性汚泥は、搬送用管路92および 93を介して好気部62の前段部62aに送り返して再 利用に供する。一方、沈殿池93で活性汚泥が分離され 泥法の場合と同様に、硝化-内生脱窒法を適用した生物 30 た2次処理水を、陰極側流入管路74を介して電極反応 槽64の陰極室72に導入する。

> 【0066】とのように電極反応槽64の陽極室71お よび陰極室72には、活性汚泥を含まない1次および2 次処理水を導入するため、電極反応槽64へ微生物は流 入しない。このため、微生物の活性は、大電流を陽極6 7および陰極68の間に流すと低下することがあるが、 との第5実施形態では、陰極67として、NOx-Nを 窒素ガスに還元する能力を有する電極を用いた場合に は、電極反応槽64の中には微生物は関与しないので、 大電流を流しても問題ない。この結果、第5実施形態に 係る廃水処理方法は、生物反応槽61を小型化できる等 の第4実施形態の方法と同様の効果に加え、陽極67お よび陰極68の間に大電流を流し、電気反応槽64の処 理能力を増大させるととができるという効果を奏する。 【0067】次に、図6を参照して本発明の第6実施形 態にかかる廃水処理方法について説明する。図6中に示 す符号のうち、図4および5に示す符号と同じものは、 特に説明する場合を除き、第4、5実施形態に関して説 明した部材と同じものを示す。図6に示す廃水処理設備

陰極側流入管路74の途中に設けられた沈殿池93に代 えて、電極反応槽64の陰極室72に接続された流出管 路78の途中に沈殿池101が設けられている。また、 沈殿池101には、返送用管路102が接続されてい

15

【0068】との廃水処理設備100を用いた第6実施 形態に係る廃水処理方法では、生物反応槽61の嫌気部 63の後段部63aから抜き取った2次処理水および活 性汚泥の混合物を、陰極側流入管路74を介して、電極 反応槽64の陰極室72に導入し、電気分解処理が施さ 10 れた後の混合物を沈殿池101に導入する。沈殿池10 1 において混合物中の活性汚泥を沈殿分離し、搬送用管 路92および102を介して好気部62へ送り返して再 利用に供している。一方、活性汚泥が分離された、電極 反応槽64で処理された処理水を、流出管路78および 95を経て、最終処理水81として放出している。この ように、電極反応槽64の陰極室72内には微生物が存 在している。とのため、陰極66自体に微生物を固定化 する必要がない利点がある。

廃水処理方法において、電極反応槽64で処理された処 理水を沈殿池76に導入しても良い。また、第4実施形 態ないし第6実施形態の廃水処理方法において、生物反 応槽61の嫌気部63の後段に好気条件の再曝気槽を設 けて、3次処理水および活性汚泥の混合物を導入してさ らに処理しても良い。

【0070】以下、生物反応槽に硝化液循環法を適用し た本発明の廃水処理方法の実施形態について説明する。 図7は、本発明の第7実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理設備110を示す概略図である。図中 30 111は硝化液循環法を適用した生物反応槽である。生 物反応槽111は、前段の嫌気部112および後段の好 気部113を具備する。

【0071】図7中114は、電極反応槽である。電極 反応槽114の内部には、一対の陽極115 および陰極 116が互いに対向して配置されている。陽極115お よび陰極116は、それぞれ配線117、118を介し て電源119の陽極側および陰極側にそれぞれ接続され ている。

【0072】電極反応槽114内は、電気を通すが水分 40 子、固形物、アンモニア態窒素およびNOx-Nを実質 的に透過しない材質からなる電性隔膜120により、陽 極室121および陰極室122に分割されている。

【0073】生物反応槽111の好気部113の前段部 には、陽極側流入管路123が接続されている。この陽 極側流入管路123の他端部は、電極反応槽114の陽 極室121に接続されている。

【0074】生物反応槽111の好気部113の後段部 113bには、陰極側流入管路124が接続されてい る。この陰極側流入管路124の他端部は、電極反応槽 50 6、127および流出管路128を順次介して沈殿池1

114の陰極室122に接続されている。また、生物反 応槽111の好気部113の後段部113bには、処理 水および活性汚泥の混合物の一部を嫌気部1112へ送 り返し、循環させるための循環用管路125が接続され ている。

16

【0075】電極反応槽114の陽極室121および陰 極室122の後段部には、それぞれ、流出管路126、 127がそれぞれ接続されている。これらの流出管路1 26、127は一つの流出管路128に合流している。 この流出管路128の後流側端部は沈殿池129まで達 している。この沈殿池129には、後述のように沈殿し た活性汚泥を、生物反応槽111の嫌気部112に戻す ための返送用管路130が設けられている。

【0076】上述のような構成からなる廃水処理設備1 10を用いて、次の通り廃水処理が行われる。まず、流 入水1を、生物反応槽111の嫌気部112を導入す る。嫌気部112では、新しい流入水1と、後述のよう ,に好気部113から戻された処理水に対して、嫌気条件 下で微生物によりNOx-Nの還元が行われる。との嫌 【0069】なお、第5実施形態および第6実施形態の 20 気部112で処理を受けた廃水(以下、1次処理水とい う)は、後段の好気部113に送られる。

> 【0077】好気部113の前段部113aでは、嫌気 部112からの一次処理水に含まれる炭素質の汚濁物質 が除去されているが、アンモニア態窒素の還元は起とっ ていない。この段階の廃水(以下、2次処理水という) および活性汚泥の混合物を、陽極側流入管路123を介 して、電極反応槽114の陽極室121に導入する。

【0078】好気部113の後段部113bでは、残り の2次処理水中のアンモニア態窒素が、微生物により好 気条件下で酸化され、窒素ガスになる。このように後段 部113bで処理された廃水(以下、3次処理水とい う) および活性汚泥の混合物の一部を、陰極側流入管路 124を介して、電極反応槽114の陰極室122に導 入する。また、3次処理水および活性汚泥の混合物の一 部を、循環用管路125を介して生物反応槽111の嫌 気部112に送り返す。

【0079】一方、電極反応槽114においては、陽極 115および陰極116の間に電源119からそれぞれ 配線118、119を介して直流電圧を印加し、生物反 応槽111から導入された2次処理水および3次処理水 に電流を流して電気分解を行う。電極反応槽114での 電気分解により、陰極116側では、上記式(1)およ び(2)に示す反応が進行し、3次処理水中のNOx-Nが窒素ガスに還元される。一方、陽極115側では、 上記式(3)に示す反応が進行し、2次処理水中のアン モニア態窒素が窒素ガスに酸化される。

【0080】とのように電極反応槽114の陽極室12 1および陰極室122で処理された廃水(以下、4次処 理水という) および活性汚泥の混合物を、流出管路12

29に導入する。沈殿池129では、混合物中の活性汚 泥を沈殿させる。沈殿した活性汚泥を、返送用管路13 0を介して生物反応槽111の嫌気部112に関して再 利用する。一方、沈殿池129で活性汚泥が沈殿した後 の上澄み水は、最終処理水131として放流される。通 常、最終処理水131は、滅菌処理を施された後に放流

【0081】上記第7実施形態に係る廃水処理方法によ れば、生物反応槽111の好気部の113の前段部11 3 a から、炭素質の汚泥物質がおおむね除去され、アン 10 モニア態窒素の酸化がほとんど起とっていない段階の2 次処理水および活性汚泥の混合物を、陽極側流入管路1 23を介して、電気反応槽114の陽極室121に導入 する。これにより、生物反応槽114への水量負荷が軽 滅されるため、生物反応槽114での廃水の滞留時間が 長くなる。この結果、生物反応槽1110容積が従来の ように小さくても、生物学的な廃水処理を十分に行うと

される。

【0082】一方、好気部113の前段部113aおよ 次処理水に対しては、第1実施形態と同様に、それぞ れ、電極反応槽114の陽極室121および陰極室12 2で電気分解による処理が施される。この電気分解で は、第1実施形態に関して説明した通り、上記式

(1)、(2) および(3) の反応が同時に進行する。 このため、電流が陽極115と陰極116の両方で利用 されるので、従来の方法と比較して大幅に処理エネルギ ーを削減できる。

【0083】以上説明したように、この第7実施形態の 廃水処理方法によれば、第1実施形態で説明した活性汚 30 泥法の場合と同様に、硝化液循環法を適用した生物反応 槽111の嫌気部112および好気部113において十 分な酸化および還元反応に必要な容積を小さくできるた め、従来の廃水処理方法と比較して、同等またはより小 さい生物反応槽を用いて、廃水中の汚濁物質を十分に除 去できる。また、電極反応槽114での電気分解の消費 エネルギーも削減できる。

【0084】さらに、生物反応槽111の好気部113 から流出するNOx-Nを豊富に含有する3次処理水 は、電極反応槽111で処理するため、従来の硝化液循 40 環方途は異なり、最終的に放出される最終処理水中にN Ox-Nが残留するおそれが少ない。

【0085】上記第8実施形態では、生物反応槽111 の好気部113の前段部113aから2次処理水および 活性汚泥の混合物の一部を抜き取って、電極反応槽11 4の陽極室121に導入しているが、生物反応槽111 の嫌気部112の後段部112bから1次処理水および 活性汚泥の混合物の一部を抜き取っても良い。

【0086】図8は、本発明の第8実施形態に係る廃水 処理方法に用いられる廃水処理施設を示す概略図であ

る。図8中に示す符号のうち、図7に示す符号と同じも のは、特に説明する場合を除き、第7実施形態に関して 説明した部材と同じものを示す。

【0087】図8に示す廃水処理施設140は、次の点 で図7に示す廃水処理設備110と相違する。第1に、 生物反応槽111の好気部113の前段部113aから 2次処理水および活性汚泥の混合物を抜き取るための陽 極側流入管路123の途中に、沈殿池141が設けられ ている。また、沈殿池141には、沈殿した活性汚泥を 嫌気部112に送り返すための返送用管路142が設け **られている。**

【0088】第2に、生物反応槽111の好気部113 の後段部113aから3次処理水および活性汚泥の混合 物を抜き取るための陰極側流入管路124の途中には、 沈殿池143が設けられている。この沈殿池143に は、返送用管路144が接続され、この返送用管路14 4は、沈殿池141に接続された返送用管路142に合 流している。

【0089】第3に、電極反応槽64の陽極室71およ び後段部113bから抜き取られた2次処理水および3 20 び陰極室72で処理された4次処理水は、流出管路12 6、127を経て、沈殿池を介さずに最終処理水145 として放出するようになっている。

> 【0090】上述の廃水処理設備140を用いた第8実 施形態に係る廃水処理方法では、生物処理槽1110好 気部113の前段部113aから抜き取られた2次処理 水および活性汚泥の混合物を、陽極側流入管路123の 途中に設けられた沈殿池141に導入し、との沈殿池1 41において混合物中の活性汚泥を沈殿分離する。沈殿 した活性汚泥は、搬送用管路142を介して嫌気部11 2の前段部112aに送り返して再利用に供する。一 方、沈殿池141で活性汚泥が分離された2次処理水 を、陽極側流入管路123を介して、電極反応槽114 の陽極室121に導入する。

> 【0091】同様に、好気部113の後段部113bか ら抜き取られた3次処理水および活性汚泥の混合物の一 部を、陰極側流入管路124の途中に設けられた沈殿池 143に導入し、との沈殿池143において混合物中の 活性汚泥を沈殿分離する。沈殿した活性汚泥は、搬送用 管路142および143を介して嫌気部112の前段部 112aに送り返して再利用に供する。一方、沈殿池1 43で活性汚泥が分離された3次処理水を、陰極側流入 管路124を介して電極反応槽114の陰極室122に 導入する。

【0092】とのように電極反応槽114の陽極室12 1および陰極室122には、活性汚泥を含まない2次お よび3次処理水を導入するため、電極反応槽114へ微 生物は流入しない。とのため、微生物の活性は、大電流 を陽極115および陰極116の間に流すと低下するこ とがあるが、この第8実施形態では、陰極116とし 50 て、NOx-Nを窒素ガスに還元する能力を有する電極 (11)

を用いた場合には、電極反応槽114の中には微生物は 関与しないので、大電流を流しても問題ない。との結 果、第8実施形態に係る廃水処理方法は、生物反応槽1 11を小型化できる等の第7実施形態の方法と同様の効 果に加え、陽極115 および陰極116の間に大電流を 流し、電気反応槽114の処理能力を増大させることが できるという効果を奏する。

19

【0093】次に、図9を参照して本発明の第9実施形 態にかかる廃水処理方法について説明する。図9中に示 す符号のうち、図7および8に示す符号と同じものは、 特に説明する場合を除き、第7、8実施形態に関して説 明した部材と同じものを示す。図9に示す廃水処理設備 150は、第5実施形態の廃水処理設備140と異な り、陰極側流入管路124の途中に設けられた沈殿池1 43に代えて、電極反応槽114の陰極室122に接続 された流出管路128の途中に沈殿池151が設けられ ている。また、沈殿池151には、返送用管路152が 接続されている。

【0094】との廃水処理設備150を用いた第9実施 形態に係る廃水処理方法では、生物反応槽111の好気 20 部113の後段部113aから抜き取った3次処理水お よび活性汚泥の混合物を、陰極側流入管路124を介し て、電極反応槽114の陰極室122に導入し、電気分 解処理が施された後の混合物を沈殿池151に導入す る。沈殿池151において混合物中の活性汚泥を沈殿分 離し、搬送用管路142および152を介して嫌気部1 12へ送り返して再利用に供している。一方、活性汚泥 が分離された上澄み液を、流出管路128を経て、最終 処理水131として放出している。このように、電極反 応槽114の陰極室122内には微生物が存在してい る。とのため、陰極116自体に微生物を固定化する必 要がない利点がある。

【0095】なお、第6実施形態ないし第9実施形態の 廃水処理方法において、生物反応槽111または61の 嫌気部112または62の前段に嫌気槽を別途設け、流 入水1と沈殿池141、151、または、91、10 1、76から返送された活性汚泥を嫌気槽に投入し、と の嫌気槽での処理された処理水および活性汚泥の混合物 を嫌気部112または62に投入しても良い。との場 合、廃水中のリンの除去も可能になるという利点があ

【0096】上述の第1、第3、第4、第6、第7およ び第9実施形態では、陰極室内に微生物が存在するた め、陰極自体に微生物を固定化する必要はない。また、 第1 および第9実施形態では、陰極としてNOx-Nを 電気化学的に還元して窒素ガスとする能力を有する電極 を用いることもできる。

【0097】前述したように、本発明では、陽極には、 アンモニア態窒素を窒素ガスに酸化できる能力を有する 電極の他に、塩紫ガスを発生する電極を用いることもで 50 【0102】第6では、流入水の全量をほぼ100%の

きる。ただし、この場合で、廃水の塩素イオン濃度が小 さい場合には、廃水に塩化物を添加して塩素イオン濃度 を上げることで、反応効率を上げることができる。ま た、第1、第4 および第7 実施形態では、塩素ガスが微 生物の活性を阻害する場合があるので、これらの実施形 態では、塩素ガスを発生する電極の利用には注意が必要 である。

【0098】第1~第9実施形態に共通する事項とし て、次の事項が挙げられる。第1に、廃水と電極との接 触効率を高めることは、反応効率を高く保つ上で有効で あり、反応槽内を撹拌することは効果がある。さらに、 電極反応槽の陽極室は酸化雰囲気であるため、陽極室内 に空気のような酸素含有ガスを吹き込むことによって、 撹拌を行うととができる。一方、陰極室内をガス撹拌す る場合には、陰極室内は還元雰囲気であり、陰極室内に は酸素を含有しないガスを吹き込む必要がある。

【0099】第2に、廃水中の窒素成分の濃度が低い場 合には、電極反応槽を陽極と陰極を隔てる導電性隔膜 は、必ずしも必要ではない。第3に、電極反応槽での消 費電力は電圧と電流と通電時間の積に比例するが、反応 量は電流と通電時間の積に比例する。よって、一定の反 応量を一定の時間で得ようとした場合、所定の電流を流 す必要があり、電流は下げることができないので、消費 電力を減ずるためには電圧を下げれば良いことになる。 ととろで、電圧は電流と抵抗の積であり、前述のように 電流値は一定であるとすれば、電圧を下げるためには抵 抗を下げることとなる。ここで、本発明における電極間 の電気抵抗は、反応内水の電気伝導度、電極間距離およ び電極面積の関数であり、伝導度が一定であれば電極間 30 距離は小さいほど、電極面積は大きいほど電極間の電気 抵抗は小さいこととなる。このことから、処理エネルギ ーの低減のためには、電極総面積を大とし電極を近接さ せて設置するととが望ましい。

【0100】第4に、現状で開発されている電極での電 力効率を考えると、10ファラデーの電流で1モルのN Ox-Nの処理と同時にO.67モルのアンモニア態窒 素の処理が可能であるため、NOx-N:アンモニア態 窒素の比率が1:0.67となるように流量を設定する ことが効果的である。ただし、最適比率は、流入水の性 40 状や、電極の効率によって異なる。

【0101】第5に、最終処理水に含まれる固形分を、 膜分離、ろ過、遠心分離などの固液気分離を行うことに よってさらに清澄な処理水とすることができる。特に、 第2、第7および第8実施形態では、電極反応槽から流 出した処理水が最終処理水として放出されるが、陰極と して微生物を固定化した電極を用いた場合には処理水に 電極から剥離した微生物が混入することがあるため、要 求処理水質によっては、このような固液分離処理が必要 となる場合がある。

窒素除去率で処理することを目的としれいるが、実際に はここまでの除去率が求められない場合もある。このよ うな場合には、電極反応槽への導入水量や電極反応槽の 電流、電圧などの運転条件を制御することで、処理水質 を制御することができる。

21

【0103】第7に、ほぼ100%の窒素除去率が求め られない場合には、さらに多様な変更が可能であり、従 って、以下に示す変形例のすべてが本発明の範囲内に含 まれる。すなわち、

- ・第1実施形態では生物反応槽11の後段部11bから 10 の混合物の一部を沈澱池26に導入すること、
- ・第2実施形態では、沈澱池32の上澄み液の一部を電 極反応層12へは導入せず、最終処理水41に混合して 放出すること、
- ・第3実施形態では、生物反応槽11の後段部11bか らの混合物の一部を沈澱池43に導入すること、
- ・第7実施形態においては、生物反応槽111の好気部 113の後段部113aからの混合物の一部を沈澱池1 31に導入すること、
- らの上澄み液の一部を電極反応層 1 1 4 へは導入せず、 最終処理水131と混合し放出すること、
- ・第9実施形態においては、生物反応槽111の好気部 113の後段部113aからの混合物の一部を沈澱池1 51に導入すること。

【0104】以上のような変形例に係る廃水処理方法 は、生物反応槽で処理された水の一部または全部を電極 反応槽に導入して電気化学的に処理することにより、生 物反応槽の水量負荷を低減することと、電極反応槽での 電気分解で電流を陽極と陰極の両方で利用する2つの工 30 程を具備することから、本発明の技術的範囲内に含まれ ることは明らかである。上記の変形例以外にも、これら の工程を具備する廃水処理方法はすべて本発明の範囲に 含まれる。

【0105】第8に、NOx-Nの還元剤としては、電 極反応で生成される水素以外に、メタノールなどの種々 の有機物を用いることができるので、電極反応槽の陰極 室へこれらの有機物を添加することも効果がある。ただ し、導電性隔膜を設けず、電極反応槽を陽極室および陰 極室に分割しない場合には、添加した有機物が陽極で分 40 解されるため、有機物添加の効果が下がり、かつ、有機 物の分解のために陽極で余分なエネルギーが消費される ので、有機物の添加は好ましくない。

【0106】また、電極反応槽の陰極室へ有機物を添加 する際に、有機物を含有する廃水を添加することもでき る。ただし、陰極側ではアンモニア態窒素の除去は行わ れないため、この際に添加する廃水としては、(アンモ ニア態窒素/有機物)比の小さい廃水を用いることが好 ましい。また、有機物の過剰添加は、処理水への有機物 の流出を招く恐れがあるため好ましくないが、最終処理 50 側流入管路、23、24、25…流出管路、26…沈殿

水に流出した有機物を別途処理を行うこともできる。 [0107]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の廃水処理 方法によれば、生物反応槽で生物学的に処理された廃水 の一部を、電極反応槽に導入して電気分解により処理す るととにより、生物反応槽および電極反応槽での廃水処 理をそれぞれを単独で行った場合と比較して、消費エネ ルギーを著しく削減できる。また、電極反応槽での処理 量だけ生物反応槽への廃水の量が低減でき、生物反応槽 での廃水の滞留時間が長くなるため、比較的容積が小さ い生物反応槽においても安定かつ高い窒素除去効果が得 られる。との結果、廃水中のほぼ100%の窒素を、省 エネルギー的にかつ省スペース的に除去することが可能 である。

[0108]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の廃水処理 方法および廃水処理装置によれば、陽極ではアンモニア 態窒素を窒素ガスに酸化するとともに、陰極で、NOx -Nを窒素ガスに還元することにより、アンモニア態窒 ・第8実施形態において、沈澱池141または143か 20 素およびNOx-Nをそれぞれを単独で行った場合と比 較して、消費エネルギーの大幅に削減することができ

【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明の第1実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
- 【図2】本発明の第2実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
- 【図3】本発明の第3実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
- 【図4】本発明の第4実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図5】本発明の第5実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図6】本発明の第6実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図7】本発明の第7実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図8】本発明の第8実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図9】本発明の第9実施形態に係る廃水処理方法に用 いられる廃水処理装置を示す概略図。
 - 【図10】従来の廃水処理方法を示す概略図。
 - 【図11】従来の廃水処理方法を示す概略図。
 - 【図12】従来の廃水処理方法を示す概略図。 【符号の説明】

1…流入水、10…廃水処理設備、11…生物反応層、 12…電気反応槽、13…陽極、14…陰極、15、1 6…配線、17…電源、18…導電性隔膜、19…陽極 室、20…陰極室、21…陽極側流入管路、22…陰極

池、27…返送用管路、28…最終処理水。

